

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Pooblašćeno

- Cloxacillin hemibenzathine

Product identification

Ime zdravila:

ORBENIN DC ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno dajanje:

-

krava

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 204 hour

Το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται σε αγελάδες για τη θεραπεία της μαστίτιδας κατά τη γαλακτική περίοδο. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν τουλάχιστον 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής 204 ωρών μετά τον τοκετό. Εάν μεταξύ της χορήγησης του προϊόντος και του τοκετού, μεσολαβήσουν λιγότερες από 30 ημέρες, τότε τηρείται χρόνος αναμονής συνολικά 30 ημερών και 204 ωρών μετά τη χορήγηση.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QS01AA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English Portuguese

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

9/08/1990

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

80456/25-07-2022/K-0020301

Datum spremembe statusa dovoljenja:

24/07/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097034>